1/3,BA/1
DIALOG (R) File 352:DERWENT WPI
(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008926349

WPI Acc No: 92-053618/199207

XRAM Acc No: C92-024102 XRPX Acc No: N92-040944

Monoclonal antibody recognising human brain natriuretic peptide - useful for the radioimmunoassay of hBNP to investigate biosynthesis of hBNP and

intracellular modification

Patent Assignee: SHIONOGI & CO LTD (SHIO)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

 Patent No Kind Date
 Applicat No Kind Date
 Main IPC
 Week

 JP 3297392
 A 19911227
 JP 9099623
 A 19900416
 199207
 B

 JP 2676114
 B2 19971112
 JP 9099623
 A 19900416
 C12P-021/08
 199750

Priority Applications (No Type Date): JP 9099623 A 19900416 Language, Pages: JP 3297392 (12); JP 2676114 (11)

Abstract (Basic): JP 3297392 A

A monoclonal antibody which recognises hBNP (human brain sodium diuretic peptide) is claimed. The following are also claimed: a hybridoma which produces the monoclonal antibody; a method of making the monoclonal antibody in which the hybridoma is grown in the abdominal cavity of mouse and the monoclonal antibody is sepd. from the ascites accumulated in the abdominal cavity; and a method for the immunoassay of hBNP which uses the monoclonal antibody.

USE/ADVANTAGE - High sensitivity radioimmunoassay by using monoclonal antibody specific to hBNP is offered. As the monoclonal antibody can recognise ring structure essential for the biological action of sodium diuretic peptide of hBNP, the radioimmunoassay can detect not only hBNP but also hBNP with modified N-terminal or C-terminal, e.g. the precursor, which is effective for the investigation of biosynthesis of hBNP, intracellular modification and metabolism.

Dwg.0/0

?

This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩日本国特許庁(JP) ⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-297392

Solnt. Cl. 3	識別記号	庁内整理番号	❷公開	平成3年(1991)12月27日
C 12 P 21/08 C 12 N 5/18		8214-4B		
15/06 G 01 N 33/53 33/577	D B	7906-2 J 9015-2 J		
//(C 12 P 21/08 C 12 R 1:91)			C 12 N 15/00	C B
		7236—4B 審	5/00 查請求 未請求 割	B 背求項の数 11 (全12頁)

hBNPを認識するモノクローナル抗体および該抗体を用いるhB 60発明の名称 NPの免疫測定法

②特 願 平2-99623

公出 願 平2(1990)4月16日

京都府京都市左京区一乗寺北大丸町59-2 裕夫 井村 @発明 者 一 和 京都府京都市西京区大枝北沓掛町 4-1-2 中尾 700発 明 者 塩野義製薬株式会社 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号 の出 類 人

弁理士 岩崎 光隆 79代理人

1、発明の名称

hBNPを認識するモノクローナル抗体および 放抗体を用いるhBNPの免疫側定法

2 . 特許請求の範囲

- (1)hBNPを記録するモノクローナル抗体。
- (2) h B N P のリング構造を認識する請求項 1 に記載のモノクローナル抗体。
- (3) h B N P に対して 1 0 ''M *'以上の親和定 数を有する請求項1に記載のモノクローナル抗
- (4) h B N P の C 末端断片、 r B N P 、および α-hANPを実質的に認識しない請求項1に記 載のモノクローナル抗体。
- (5)1 g G ,ナブクラスに属する請求項1に記載: のモンクローナル抗体。
- (6)モノクローナル抗体KY-hBNP-1ま たはKY-hBNP-1である糖求項1に記載の モノクローナル抗体。
 - (7)請求項1~6のいずれかに記載のモノクロ

- ナル抗体を産生するハイブリドーマ。
- (8)ハイブリドーマKY-bBNP-1または KY-bBNP-1である欝求項でに記載のハイ ブリドーマ.
- (9)請求項でまたは8に記載のハイブリドーマ チャウスの旋腔内で増殖させ、鉄理腔内に審積さ - れた腹水から請求項1~6のいずれかに記載のモ ノクローナル抗体を採集することを特徴とする歌 モノクローナル抗体の製造方法。
 - (10)請求項1~6のいずれかに記載のモノクロ - ナル抗体を用いる b B N P の免疫測定法。
 - (11)ラジオイムノアッセイである欝水項10に 記載の免疫衛定法。

2 . 発明の評細な説明

度景上の利用分野

- 本発明は、LBNPも配願するモノクローナル 抗体および離抗体を用いるLBNPの免疫機定法 に関する.

- さらに詳細には、LBNPのリング構造を蹂躏

し、10^{・・}M^{・・}以上の親和定数を有し、hBNPのC末嶋断片、rBNP、および α - hANPを 実質的に認識せず、1gG ₁サブクラスに属する モノクローナル抗体および鉄抗体を用いるhBN Pのラジオイムノアッセイに関する。

従来の技物

心房性ナトリウム利尿ベブテド(ANP)の心臓に対ける発見、およびそれに続く脳における発見以来、ANPは、ホルモンおよび神経ペプテドとして、体液の恒常性および血圧調節に関連するものとされてきた(Hakeo、K. ら、J. Hypertension 4[Suppl 6]:S492-S496、1986)。本発明者らは既に、心臓に対けるANPの合成および分泌が、背血性心臓疾患患者において、その重症度に応じて増加することを示した(Sugawara、A. ら、J. Clin. Invest、81:1962-1970、1988)。

最近、豚の脳から、脳ナトリウム科尿ペプテド (BNP)が単離された。これには、26個のア ミノ酸残基からなる豚(p)BNP-26と、3

5. FEBS Lett. 259:341-345. 1990)。 h B N P は 3 2 アミノ酸残基からなり、 h B N P 前駆体の配列 7 7 - 1 0 8 に一致する。

発明が解決しようとする課題

ABNPを特異的に認識するモノクローナル抗体は未だ得られておらず、また、上記の様にABNPはPBNPやrBNPに対する抗血膚に交差反応性を有しないため、ABNPに関する報告はほとんどなく、未解明の部分が多く残されてい

従って、 h B N P を特異的に認識するモノクローナル抗体が得られれば、 h B N P に関する研究の進率に大いに貢献するものとなり、 h B N P の医療などとしての応用が期待される。また、 h B N P の間定系が確立されれば、 h B N P の増減を指揮とする疾病の診断が可能になる。

舞用を解決するための手段

上記の状況に鑑みて、本発明 らは、如意研究

2個のアミノ酸残基からなる p B N P - 3 2 が存在する。また、これらは、A N P と類響なアミノ酸配列相同性を有しており、A N P と類似した末梢および中枢での作用を有している(Sudoh、I. ら、Nture 332:78-81、1988)。本発明者らは、さらに、B N P は豚心臓でも合成され、血液へ分泌されることを示した(Saito、Y. ら、Biochem。Biophys、Res、Commun、158:360-368、1989)。それに続き、ラット心臓から4.5 アミノ酸残基からなるラットB N P (r B N P) が単離された(Itoh、B. ら、Biochem、Biophys、Res、Commun 161:732-739、1989)。しかし、現在なお、ヒトB N P に関する報告は殆ど無く、これは主に、ヒトB N P (h B N P) が p B N P や r B N P に対する抗血病に交差反応性を有しないためである。

最近、 h B N P 前駆体をコードする c D N A 配列の解明に観き (Sudoh, I, 6, Biochen, Biophys, Res. Comeun, 159:1427-1434, 1989) 本発明者らは、ヒト心別から h B N P を単離し、 そのアミノ酸配列を決定した (Kambayashi, Y.

を行なった結果、 h B N P に対するモノクローナル抗体を調製し、 h B N P に特異的なデジオイムノアッセイ(R I A)を確立することに成功した。さらに、このR I A を用いることにより、健常と下心観および病的と下心臓における h B N P の合成と分泌を詳細に検討することができた。

本発明は、hBNPを認識するモノクローナル 抗体を提供する。誰モノクローナル抗体は、以下 のような性状を有しているのが好ましい。

- (1) LBNPのリング構造を認識する
- (2) b B N P に対して 1 0 ''M ''以上の観和定 験を有する
- (3) h B N P の C 末端断片、 r B N P 、および α – h A N P も実質的に認識しない
 - (4) I g G ,サブクラスに属する

詳細には、本発明においては、上記の性状を有するモノクローナル抗体KY-bBNP-lおよびKY-bBNP-lが得られた。

本発明のモノクローナル抗体 K Y - h B N P -I または K Y - h B N P - I を産生するハイブリ ドーマは、表域集つくば市真1丁目1番3号の機 生物工業技物研究所に、平成2(1990)年4 月11日から、House Hybridoms KY-bBNP-1およ びHouse Hybridoms KY-bBNP-II、微工研条寄第2 862号(FERM BP-2862)および微 工研条寄第2863号(FERM BP-286 3)として、それぞれブダベスト条的に基づき等 託されている。

本発明のハイブリドーマは、 h B N P 免疫活性を有するペプテドで免疫したマウスの脾臓部胞と、適切なマーカーを有するミエローマ細胞との融合により得られたハイブリドーマから、上記の保な性状を有するモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを選択することにより得られる。このハイブリドーマの調製は、実質的に、Mukoya ma. H. ら、Hypertension 12:117-121、1988に記載の方法に従えばよい。 h B N P 免疫活性を有するペプテドとしては、本来の h B N P (h B N P 前駆体の 7 7 - 1 0 8 アミノ酸配列に対応)のみならず、例えば h B N P 前駆体の 8 3 - 1 0 8 ア

ンプル中のBNPレベルを直接側定することが可能である。

さらに、このRIAを用いることにより、機常 ヒト心臓および病的ヒト心臓における b B N P の 合成と分級を詳細に検討することができた。

本発明においては、BNPがヒトの新製な心臓の水をであることが示された。短状静脈神の BNP の濃度の上昇である。超離血液中の BNP の濃度の上昇である。超離血液中の BNP のほうが低いが、BNP が、ANPのほうが低いが、BNP が、ANPのほうが低いが、BNP をは、中のよりも心室のほうが多いとは、中のは、中のよりものが多いで、のの温度を表現して、一方の知道を表現して、一方の知道を表現して、の知道を表現して、の知道を表現して、のの心臓を表現して、のの心臓を表現して、心室の心臓を表現して、自動を表現して、自動を表現り、

ミノ酸配列に対応するhBNP~26を使用して もよい。

得られたハイブリドーマはマウスの腹腔内で増 着させ、鉄腹腔内に審積された腹水からモノクロ ーナル抗体を採集する。ハイブリドーマを培養液 中で培養し、鉄培養液からモノクローナル抗体を 採集することも可能であるが、生産性の点で前者 が好ましい。

速に、コンスティテューティブ(constitutive)経路も介して分泌するという報告にも支持される。

本発明においては、血豊 LBNPレベルが、C HF息者において、その重症度に比例して顕著に 増加することが示された。血酸BNP-LIレベ ルは、通常では11円の1/四1以下であるが、 最も重算な症例においては5001m01/m! にまで達した(第4回)。このように、LBNP の血漿レベルの多増加率は、豊勢な症例では、A NPに比べて1折以上も大きいものであった(意 I)。血漿 b B N P レベルのこのような上昇は、 表言に示されるように、病的心臓ではhBNPの 分泌が増加することによるものである。以上が ら、病的心臓においては、 A N P の合成分泌が心 房のみならず心室においても増加していることが わかる。従って、CHFに見られるhBNPの血 敬レベルの上昇は、ANPよりも格段に高く、心 重 b B N Pによるものであると考えられる。これ は、病的心臓の心室のhBNPmRNAの総量が 心房よりもかなり多いという、本発明者らの知見

とよく一致した。

本発明におけるもうひとつの重要な知見は、 b BNPがα - hANPよりも長く帰疆血液中に保 押されるということであり、これはBNP/AN P比の増加の順位が、冠状静脈病<大動脈<大鶴 静脈である(表面)ことから明らかである。また この事実は、循環器系からのhBNPの代謝クリ アランスが、αートANPよりも低いことを示し ている。従って、CHF患者では、心臓からのも BNPの分泌の増加に加えて、ABNPのクリア ランスの低さが血漿 LBNPレベルの上昇をさら に増強することになる。ナトリウム利尿ペプテド 受容体は2つのカテゴリー、すなわち、クリアラ ンス受容体と、膜型グアニル酸シクラーゼに結合 した生物学的に括性な受容体に分類されるという 仮説がある。そこで本発明者らは、ヒトガよび牛 の読から調製されたクリアランス受容体への b B NPの箱合活性と、培養ヒト糸球体間質細胞およ び牛内皮細胞でのhBNPのcGMP産生能を調 べた。 b B N P および a - b A N P の c G M P 産

じであるが、ANP様式をとるpBNPとは異なる。ANPやBNPなどのナトリウム利尿ベブナドの異なる切断様式のメカニズムや意義を解明するためには、さらなる研究が必要であろう。

本発明は、BNPが新規なヒトの心臓ホルモンであり、CHF患者においてBNPの循環環由液中への分泌および書積がANPよりも輩者に増加することを明らかにした。受容体の多様性に関する最近の報告を考慮すると、これらの知見は、巧砂な2つのナトリウム利尿ペプナド系において、BNPがANPとは異なる生理学的創御生理学的役割を果たしている。

以上の検討結果から、本発明のRIAが、心臓 肉を含む循環器疾患の診断に有用であることは明 らかであり、またANPの固定と組み合わせるこ とにより、情報器疾患の詳細な診断が可能にな る。

本明細書中で用いられる略号は、以下の乗り。 BNP:脳性ナトリウム判象ペプチド 生能は同等であるが、 h B N Pのクリアランス受容体への結合活性は α − h A N Pの的 7 % であった。このことは、循環血液からの h B N Pのクリアランスが遅いという興味探い事実と一致する。 B N P に比較的特異的な生物学的に活性な受容体の発見を考え合わせると、 α − h A N P と 関なる h B N P の生物学的態度は、 h B N P の生理学的病態生理学的意象を解明する手がかりとなり、 C H P のような病的状態においては、 A N P よりも h B N P が重要な役割を果たしていることを示唆している。

トBNP削駆体の翻訳後の切断は、ヒトANP 前駆体とは異なっている。ANPは削駆体テーA NPとして心臓細胞に響積され、分泌の際にPro* *-Arg**間がタンパク質分解酵素に切断され、 α ー h ANPとなる。h BNP前駆体中には、h B NP配列の前に、同じ切断シグナルPro**-Arg** が存在するが、h BNPが心臓における主な響積 形態であり、かつ成熟ホルモンとして体内を循環 する。このh BNPの切断様式は、r BNPと同

h B N P : t + B N P

p B N P : FK B N P

TBNP: 5 y FBNP

ANP:心房性ナトリウム利尿ペプテド

- L T : - 模免疫反応性

CHF:臀血性心疾患

NYHA: New York Heart Association

夹角拐

モノクローナル抗体の調整

2.3 m g の h B N P - 2 6 (h B N P [8 3 - 1 0 8]) を、カルボジィミドを用いて、牛チログロブリン (9.1 m g、 S i g m g) に結合させた (Nekeo、 K. 6。 Biochee、 Biophys、 Res. Commun、124:815-821、1984)。 フロイントの完全アジュバントに乳間させた 2 0 g g の h B N P - 2 6 を有する上記結合物を、 2 ~ 3 週間隔で 2 ケ月にわたり、B A L B / c マウスに皮下投与して、免疫する。 2 匹のマウスにおいて抗体価が上したので、より高い反応性を示した 1 匹を、細

胞離合に用いた。脾臓細胞とマクスミエローマ細胞X63-Ag8,653との融合は、Hukoyama, H. 6。

Rypertension 12:117-121、1988に記載の方法に 従った。得られたハイブリドーマは、hBNPの RIAにより抗体産生能に基づき選択し、限界希 釈法によりクローン化して、BALB/cマウス の腹腔内で増着させた。モノクローナルガイピング キット(Hiles社製)を用いて、オクタロニー 法 により決定した。結合裁和性は、hBNPのRI Aを用いるスキャッチャードプロットにより求め た。

組織と抽出

心臓組織は、心臓の合併症を有しない思考から 倒検により得、またCHF思考から例検または心 臓外科手術により得た。サンプルは、液体窒素中 で直ちに液結し、抽出まで−70°Cで保存した。 組織からのBNPの抽出は、Sugawara、A. ら、J. Clin、Invest、81:1962-1970、1988に記載の方

駅、大陸静駅を含む種々の感位から採集した。血 要は直ちに改結し、アッセイまで − 2 0 ℃で保存 した。

BBNPORIA

[Tyr*]-bBNP-26 (1gg) を、クロラミンT法(
Hakao, K. 6。Biochem, Biophys, Res. Commun.
124:815-821。1984)により、放射性ヨウ素で顕識した。['**I][Tyr*]-bBNP-26の比活性は、500-900gCi/ggであった。モノクローナル状体(度水散評分別率、1:5×10*)は、0.2mlのアッセイバッファー(0.1%ゼラナン、0.1%Triton X-100、1ml Ha,EDTA、0.2ml L-cystine、および0.1%Nam。を含む50mlリン酸バッファー、pB7.4)中で、顕端 B B N P またはサンブルのいずれかと共に、24時間4℃でインキュベートする。次いで、0.05mlの[''*1][Tyr*]-bBNP-26 (10.000cpm) を加え、その復合物をさらに24時間4℃でインキュベートする。第一でインキュベートする。語合リガンドと連動リガンドは、デキストランコーテッドチャコール法(Nakao, K.

益で行なった。

血漿サンプル

血漿サンプルは、通常の塩摂取量(163±1 5 m E q / d) の 1 1 人の 健常者(2 5 - 3 3 歳、平均29.6歳)、および39人の心臓病息 者(1.6 - 7.8 歳、平均5.4.5 歳)から採取し た。その息者のうち、12人は冠不全、9人は心 観弁護症、7人は肥大性心筋症、7人は高血圧性 心疾患、 2 人は先天性心疾患、 1 人は肥大性閉管 性心筋症、1人は心筋炎であった。New York Heart Association (NYBA) の分類に従えば、 8 人がクラス【、10人がクラス【、16人がクラ スミ、5人がクラス育に分類される。腎臓疾患は いずれも有していなかった。血液は、一夜絶食後 仰臥位で前計静脈から午前9時に採集し、Na,EDT A (lmg/ml) とアプロチニン (1.000KIU/ml) を含 な冷却したガラステューブに直ちに移し、4℃で 進心した。心臓カテーテルを挿入している6人の 患者では、血漿サンプルは、短状静脈病、大動

ら、Biochem. Biophys. Res. Commun. 124:815-8 21、1984)により分離した。

血漿BNP様免疫括性(BNP-LI)は、抽出後または抽出無しで固定した。抽出無しのRIAでは、 25 x 1の血漿をインキュペーション混合物に加えた。無ホルモン由鍵(Sugawara、A. ら、

Rypertension 8[Suppl 1]:1-151-155. 1986) も、標準曲線の構築および血漿サンプルの希釈に 用いた。抽出を行なうアッセイでは、5-10mlのサ ンプルもSep-Pak C₁₊カートリッジ(Waters)で 処理した(Saito、Y. 6、Biochem、Biophys

Res. Commun. 158:360-368. 1989)。血漿に抵加 した3~15fmol/mlのbBNPの平均回収率は、70Xだっ た。抽出後の血漿中のBNP-LIの最小検出量は0. 4f mol/mlであり、抽出無しの血漿中のBNP-LIの最小 検出量は10fmol/mlだった。

ANPORIA

ANPのRIAは、Makao. K. 5. Biochem Bi ophys. Res. Commun. 124:815-821. 1984に記載 の方法に従った。 このR 1 A 1 A 1 A 1 A 1 P 1 O 1 R 1 M 1 B 1 D 1 C 1 R 1 A 1 D 1 D 1 M 1 R 1 D 1 M 1 R 1 M 1 C 1 M 1 R 1 M 1 C 1 M 1

高速ゲル浸透クロマトグラフィー

(HP-GPC)

HP-GPCは、Sugawara、A. 5。J. Clin.
Invest. 81:1962-1970. 1988に記載の方法で、TSK-GEL G2000 SWカラム(7.5×600mm、東洋官連)を用いて行なった。

逆相高速液体クロマトグラフィー

(RP-HPLC)

RP-HPLCは、Nucleosil 5C, カラム(4.6×150mm、Negel)を用いて行ない、0.1%トリフルオロ酢酸中のアセトニトリル濃度勾配 15%-30%により雰出した(Kembayashi. Y. 6、Biochem、Biophys、Res、Commun. 163:233-240、1989)。

一の交差反応性を示したが、 h B N P の C 末端断 がである h B N P [1 0 3 - 1 0 8] は交差反応 性を示さなかった(0 . 0 0 1 %未満)。 これら の結果は、本発明のモノクローナル抗体が h B N P のリング構造を認識することを示している。

もう一方の抗体は、KYートBNPーIと命名した。これは、I & G i サブクラスに無し、トBNPに無し、トBNPに無して観和定数1.8×10¹¹M¹¹を有する。トBNPのRIAにおけるこのモノクロークの抗体の特異性を第1国でに示す。トBNPので表面の交換反応性を示したが、トBNPので表面所分を表面を表現であるトBNPに「0.0011 108]は交換反応性を示さなかった(0.0011 1981年のようには、本発明のはよれの記録は、本発明のよれがあるトPのリング構造を認識することを示している。

BBNPORIA

KY-ABNP-Iも用いるABNPのRIAではその簡単曲線(第1団A)から明らかなよう

联計分析

データは、平均主要準備差(SE)で示した。 統計分析は、ステューデント検定、 デンカンマルテブルレンジ検定またはウィルコクソン検定を適宜用いて行なった。 直額回帰分析を用いて、 結果の相関性を決定した。

枝景

モノクローナル抗体の調製および特性化

細胞融合の後、288ウエルのうち3つのクローンが抗体反応陽性を示した。これらをささらクローシ化して、強い反応性を有するクローンを2つ選択した。このようにして確立されたモノクローナル抗体の1つを、KY-hBNPーIと命名した。このモノクローナル抗体は、「18G」サブクラスに属し、hBNPに対して設定し、hBNPに対して設定し、hBNPに対けるこのモノクローナル抗体の特異性を第1四Aに示す。hBNP-26は、hBNP-

に、最小検出量は 0.3 f m o l / t u b e であり、50%結合阻害減度は 3 f m o l / t u b e であった。α - h A N P や r B N P との交差反応性は 0.005%未満であった。 p B N P - 32は分子レベルで 0.1%の交差反応性を示した。 薄定内および満定間調差は、それぞれ 8.4%(n = 8)および 6.4%(n = 8)であった。

K Y ー b B N P ー I を用いる b B N P の R I A ではその標準曲線(第1回 C)から明らかなように、最小検出量は 0 . 3 f m o i / t u b e であり、5 0 % 結合阻害濃度は 2 . 5 f m o l / t u b e であった。α ー b A N P や r B N P との交差反応性は、それぞれ 0 . 1 4 % 対よび 0 . 0 1 %であった。p B N P ー 3 2 は分子レベルで 3 . 0 %の交差反応性を示した。

性常心臓中のBNP-LI

とト心別および心室抽出物の段階等訳曲葉は、 第1回Bに示されるように、標準曲額と平行であった。 傷食心別および心室中の B N P = L I の組 職し、ルおよび合有量を、表1に示す。心房中の BNP-LIの平均譲度は250pmo1/8で あり、かなりの量のBNP-LI(18±3pm o1/8)が心室で検出された。組織重量を考慮 すると、心室中のBNP-LI配量(4.5nm o1)は、全心難中の配量(15.3nmo1) の的30%に匹敵した。BNP/ANP比は、心 房において(2.6%)よりも、心室において(49%)かなり高かった。

第2回Aは、鑑常ヒト心房からの抽出物の典型的なHP-GPCプロファイルを示す。BNP-LIは、心房において12Kと3Kダルトンの2つの成分からなるが、3kのほうが主成分であった。3KのBNP-LIの帯出位置は、合成取取体と一致した。12K成分は、hBNP前駆体と一致した。心室からの抽出は、第2回Aにデロファイルを示した。対照的に、鑑常心臓中のANP-LIは、α-hANPの前駆体である7-LANPであった(第2四A)。3KのBNP-L

量は、心房内の量を越える。 ANP-LIの組織 レベルは、例的心臓の心房と心室の両方で上昇し ており、心室内の全ANP-LI量は、心臓全体 の12%であった。

第3図AおよびBは、それぞれ病的とト心房および心室からの抽出物の代表的HP-GPCブロファイルを示す。病的心臓の心房抽出物中のBNP-LIは2つの成分からなり、ひとつは主成分のBNP・LIは、正常心房におけるプロファイルを示った(第2図A)。病的心室のBNP-LIも実質的に同一のHP-GPCプロファイルを示した(第3図B)。ANP-LIに関しては、健常心臓ではほとんど検出できないα-BANPがほとんどであった(第3図B)。

CHFの血漿BNP-LI

血漿の段階 釈曲器はBBNPの標準曲職と平

Tをさらに解析するために、心房抽出物のRP-HPLCプロファイルを分析した。第2回Bに示されるように、3KのBNP-LIの保持時間は 合成bBNPと一致した。

健常人の血漿BNP-L1

血酸抽出物の段階者訳曲線は h B N P の標準曲線と平行であった(第1 図 B)。 1 1 人の鑑常人の血漿 B N P ー L I レベルは 0 . 9 0 ± 0 . 0 7 fm o 1 / m 1 であり、一方その A N P ー L I レベルは 6 . 4 ± 0 . 9 fm o 1 / m 1 であった。血漿 B N P / A N P 比は 1 6 ± 2 %であった。

病的心臓におけるBNP-LI

期的心臓におけるBNP-LIレベルは表1に示す。正常心臓のレベルと比較すると、心房におけるBNP-LIレベルは最がないが、心室のレベルは 2 倍以上高かった。すなわち、心室のBNP-LIレベルは、心房の22%にまで連した。 組織重量を今度すると、心室内の全BNP-LI

行であった(第1図B)。第4図は、健常人と3 9人の心疾患患者における血酸 BNP-LIレベ ルを示す。CHFを有しない8人の患者(NYH A クラス I)のうち、 4 人の患者で血器 B N P -LIレベルは101mo1/m1以下であり、他 4.人の患者で僅かに上昇した(14~22fmo 1/m1、平均主要準備差:14.3±1.8 fm ol/ml)。NYHAクラスIの10人の患者 のうち、4人ではBNP-LIレベルが101m o 1 / m 1 以下であったが、 6 人のBNP-LI レベルが上昇し(12~399fmol/ml). 全体では68.9±37.9fmol/mlで あった。重等なCHFも有する21人の思考(N YHAクラス目または取りでは、血漿BNP-L 1レベルは顕著に増加した(NYHAクラス目、 15~539fmol/ml, 155.4±39. 1 fm o 1 / m 1; / 9 x N , 1 1 9 ~ 5 6 3 f mol/ml, 267,3±79.9fmol/m 1)。このように、血酸BNP-LIレヘルの裏 進的増加は、CHFの食母者に比例していた。

血漿ANP-LIレヘルは病気の重症度に従っ て明らかに増加してNYHAクラスト、24.9 ±7.2 fm o l / m l; クラス I 、5 2 4 ± 1 9.4 fm o 1 / m l; 2 = 2 I . 1 0 9 . 3 ± 2 1.8 fm o 1 / m l : 2 5 2 N , 1 6 4 . 4 ± 2 O.3fmol/ml)、血漿BNP-Llレベル と相関性が高かった(r = 0.747、 p < 0.0 1)。しかし、血漿中の B N P - L I / A N P -LI比は、CHFの重症度に応じて、著しく変化 した。健常人では血漿BNP-LIレベルがAN P-LIレベルの16%であるのに対して、重賞 なCHF(NYHAクラス里およびV)を有する 患者の平均血漿 BNP-LIレベルはANP-L I レベルよりもずっと高かった。血漿内のBNP - LIとANP-LIの関連をさらに分析するた めに、対象をその血漿ANP-LIレベルに従っ てもつのグループに分類した(表ま)。通常の血 最ANP-LIレベルを有するグループAでは、 血漿BNP-LIレベルはかなり低かった。グル - プBでは、BNP-LIレベルはANP-LI

おいて豆状静脈側の血漿 B N P - L I レベルが 2 ~ 3 倍高かった。これは、 B N P - L I は、心臓から豆状静脈側を通して循環血液へ分泌されることを示している。

立状静脈側のBNP-LIレベルはCHFの重症度に比例して増加した。さらに、豆状静脈側と大動脈間のBNP-LIの差、すなわちも、同様をおの指標となる△(CS-Ao)BNPにおいても、同様な C HFにおいて増加していることを示している。豆状静脈側のANP-LIレベルと△(CS-Ao) ANPは、重電な昼側において上昇する人(CS-Ao) に関けるBNP/ANPLIレベルと(CS-Ao) に関けるBNP/ANPLIレベルと(CS-Ao) に関けるBNP/ANPLIレベルと使において、かなり小さなものであった。従って、△(CS-Ao) に関けるBNPの分泌が重電なC HFにおいて A NPの分泌が重電に増加することを示している。

血療BNP/ANP比は、いずれの症例においても、冠状静脈病よりも大動脈のほうが大きい。

のしへル付近まで上昇した。グループ C では、 B N P - L I レベルは A N P - L I レベルとほとんど 同してあった。ほとんどの思考が N Y H A クラス 国および N に分類されるグループ D では、 B N P - L I レベルの上昇はさらに 増大し、 A N P - L I レベルを越えた。グループ A のレベルと 比較すると、グループ D の B N P - L I の増加である A N P - L I とくらべて 過かに 高い値を示した。

第3回CはCHF患者の血漿抽出物の典型的な HP-GPCプロファイルを示す。血漿BNP-L1は主に bBNPからなるが、その前駆体が数 量成分として存在した。

心臓カテーテル中の血漿BNP-LI

要目は、心臓カテーテルを築された6人の思考の機士の部位から接集された血漿中のBNP-LIレベルを示す。短状静脈側の血漿BNP-LIレベルと、短状動脈口付近の上行大動脈のレベルとを比較すると、全ケースに

この比率は、大腿静脈でさらに増加する。この B N P / A N P 比の上昇は、 △(CS-Ao)に関する比率の上昇と比較しても住目される。これらの結果は、 B N P は、分級技術環血液中において、 A N P よりも長く保持されることを示している。

発明の効果

BNPは、豚およびラットにおいて、心臓で合成され分泌されることが、既に報告されていたが、ととにおけるBNPについてはほとんど何も知られていなかった。本発明は、ABNPーIおよびKYーABNPーIとABNPの特異的である
をYーABNPーIとABNPの特異的であれている野人であるBNPーIは、ABNPのサンシンの大力を提供する。KYーABNPのサンシンの大力を提供するので、本発明のRIAはABNPのよならずり変換するので、本発明のRIAはABNPのよれた形態のABNP、例えば、銅鉱体をも検出することができ、ABNPの生合成、細胞内体的でき、ABNPの生合成、細胞内体的できることができ、ABNPの生合成、細胞内体的

よが代数を研究する上で有用である。

(以下余白)

BMP AMP BMP/AMP BMP pmo1/6 pmo1/6 x pmo1/6 250x60 9600x3100 2.6 180x60 18x3 37x14 49 40x11 7.2 0.4 - 22 nmo1 x nmo1 10.8x2.7 420x140 2.6 14.7x4.7 4.5x0.8 9.1x3.5 49 15.9x4.2 42 2.2 - 108		
A. Desc/6 pmo1/6 X pmo1/6 2.6 180±60 18±3 37±14 49 40±11 7.2 0.4 - 22 10.8±2.7 420±140 2.6 14.7±4.7 4.5±0.8 9.1±5.5 49 15.9±4.2 42 2.2 - 108		BNP/ANP
250±60 9600±3100 2.6 180±60 18±3 37±14 49 40±11 7.2 0.4 - 22 10.8±2.7 420±140 2.6 14.7±4.7 4.5±0.8 9.1±5.5 49 15.9±4.2 42 2.2 - 108		×
7.2 0.4 - 22 7.2 0.4 - 22 10.8*2.7 420*140 2.6 14.7*4.7 4.5*0.8 9.1*5.5 69 15.9*4.2* 42 2.2 - 108	00/5100571 09401	1.5
7.2 0.4 - 22 nmol nmol X nmol 10.8 2.7 420 2140 2.6 14.7 24.7 4.5 20.8 9.1 2.5 49 15.9 2 4.2 2.2 - 108	0±11 330±94	12
nmol nmol X nmol 10.8 2.7 420 2140 2.6 14.7 24.7 4.5 2.0 8.1 2.5 69 15.9 2 4.2 2.2 - 108	22 2.7	•
10.8±2.7 420±140 2.6 14.7±4.7 4.5±0.8 9.1±5.5 49 15.9±4.2* 42 2.2 - 108		н,
(2 2.2	7±4.7 1000±310 9±4.2 135±31	21
2.2		
	108	
- 08 - 19 - 19 - 19 - 19 - 19 - 19 - 19 - 1	48 88	•
20	52 12	,

表I 血漿 A N P レベルで分類した 4 群の血漿 B N P レベルと B N P / A N P 比

## (AHP. fmol/ml)	n	ANP (fmol/ml)	BNP (fmol/ml)	BNP/ANP
A ((20)	11	6.4± 0.9	0.90±0.07	0.16±0.02
B (20-40)	7	28.3 * 2.1	26. 3± 6. 4*	0.91±0.20°
C (40-80)	9	64.8= 4.0	66. 2:13. 7**	1.02±0.21°
D (>80)	14	168.1±20.2	274.9±47.1*11	1.79±0.39°

数値は、平均主標準備差で示す

*P<0.01と*P<0.001はA群との比較

*P<0.05と'P<0.01はB軒との比較

'P<0.01はC群との比較

ü	} 7 8 0	M 14	ARYR JE FO								△(CS-Ao)				
(M	/n		9 W	BMP	ANP	BMP/AMP	BNP	ANP	BNP/ANP	BMP	ANP	BHP/ANP	BNP	ANP	BNP/ANP
1	52/8	081	1	22	266	0 08	<5	27	₹0.18	<5	19	<0 26	< 22	189	(0 12
2	29/E	HS+TR	1	38	255	0.15	17	96	0. 18	11	41	0. 27	21	159	0.13
3	74/8	OHI	ı	**	358	0.25	34	92	0. 37	12	28	0. 43	54	266	0. 20
4	45/B	DCB	T	202	529	0. 32	81	105	0. 77	78	76	1.03	1 21	524	0. 23
5	32/F	ASE	1	813	637	1.28	419	287	1. 46	399	219	1. 82	394	350	1.13
6	51/F	BOCH-HR	1	303	328	0.92	175	154	1.14	113	65	1.73	1 28	174	0.74

血漿 B N P および A N P レベルは f m e 1 / m l で示す。 HYBA: Rew York Teart Association。 △(CS-Ao): 証状計脈例と大動脈同のレベルの点。 OHI: 版旧性心路侵害。 MS: 像暗弁狭守症。 Tは: 三尖弁逆成症。 DCH: 拡張型心路症。 ASR: 大動脈弁狭守逆成症。 #OCH: 把火性閉室性心器症。 HR: 像帽弁逆成症。

4 、図面の簡単な説明

第1図AおよびBは、それぞれ、モノクローナル抗体KY-bBNP-IによるbBNPのRIAにおける、bBNPの標準曲線と関連ペプナドとの交差反応性および試料の希釈曲線を示す。第1図Cは、モノクローナル抗体KY-bBNP-1によるbBNPのRIAにおける、bBNPの課準曲線と関連ペプチドとの交差反応性を示す。

第2回は、健常心房抽出物のHP-GPCプロファイル(A)およびRP-HPLCプロファイル(B)を示す。(A)における矢印は、ボリベブナド分子量較正キット(Phermacia)の一連のミオグロビンの存出位置と、ボイド体験(Vo)および全体験(Vt)を示す。さらに、7-hANP、合成hBNPおよびα-hANPの存出位置も示す。(B)における矢印は、合成hBNPとα-hANPの保持時間を示す。

第3回は、病的心臓の心界(A)および心室(B)の抽出物、およびCHF患者から摂取した血 節のHP-GPCプロファイルを示す。矢印は第

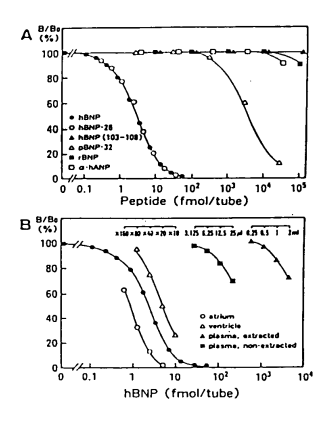
2四Aと同義である。

第4回は、11人の健常人と39人の心疾思恵 者の血漿BNP-LIレベルを示す。思考は、N YHAの機能的分類に従い分類し、それぞれの群 のBNP-LIレベルの平均主標準偽差で示した。*P<0.05と**P<0.01は健常人群の 値との比較。*P<0.05と!P<0.01は別 HAクラスI群との比較。\$P<0.05はNY HAクラスI群との比較。

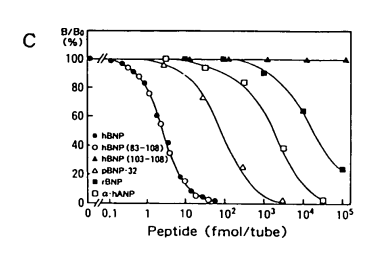
出願人:塩野姜穀喜株式会社

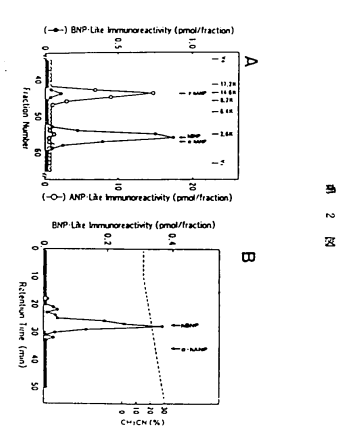
代理人: 弁理士 岩崎 光隆

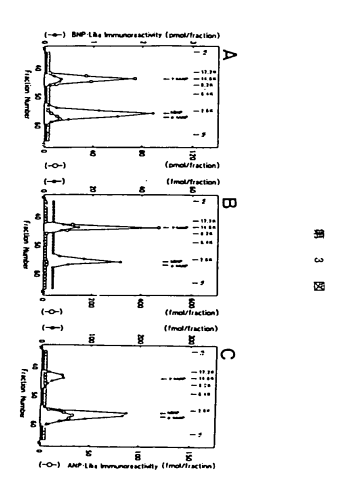
ैक । 🔯











\$B 4 ⊠

